⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

平3-197423 ⑫公開特許公報(A)

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月28日

31/195 A 61 K 7/00

ABE

6971-4C

9051-4C 9051-4C **

請求項の数 2 (全6頁) 審査請求 未請求

皮膚外用製剤 の発明の名称

> 頤 平1-336906 20特

F

C

平1(1989)12月26日 22出 願

夫 綗 柄 真 @発 明 者

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

清 明 者 宫 沢 @発

究所内 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

Ш 惠 内 72発 明 者

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

曲 記 瀬 者 ш @発 明

株式会社資生堂研 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地

究所内

株式会社資生堂 の出 願 人

東京都中央区銀座7丁目5番5号

最終頁に続く

明

- 1.発明の名称 皮膚外用製剤
- 2.特許請求の範囲
- (1) アミンオキシドとトラネキサム酸もしくは その塩を含有することを特徴とする皮膚外用製 翻。
- (2) アミンオキシドとトラネキサム酸もしくは その塩およびハイドロキノン配糖体を含有するこ とを特徴とする皮膚外用製剤。
- 3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は皮膚外用製剤に関する。更に詳しく は、アミンオキシドをトラネキサム酸もしくはそ の塩専用の経皮吸収促進剤として作用させた、ア ミンオキシドとトラネキサム酸もしくはその塩を 含有する皮膚外用製剤。あるいはアミンオキシド をトラネキサム酸もしくはその塩及びハイドロキ ノン配糖体専用の経皮吸収促進剤として作用させ た、アミンオキシドとトラネキサム酸もしくはそ の塩及びハイドロキノン配糖体を含有する皮膚外 用製剤に関する。

[従来の技術]

従来から薬物の投与方法としては、経口投与や 注射による皮下、筋肉内、静脈内への投与、直腸 や口腔内の粘膜への投与等が行なわれており、中 でも経口投与が広く用いられている。しかしなが **ら経口投与の場合には、薬物は短時間に大量に吸** 収されるために血中濃度のコントロールがむずか しく、また吸収された薬物が初回循環時に肝臓で の代謝によりその効力を失うことがあり、また刺 激性の楽物の場合はその投与により胃腸障害等の 副作用を惹起しやすい、等の多くの欠点があっ

近年このような副作用や欠点を改善するために 経皮投与による外用製剤が開発されてきている。 しかしそのような外用製剤においても、薬物の経 皮吸収性が十分に得られない場合が多く、その目 的を達成し得ているとは言いがだい。すなわち皮 膚の表面は皮膚角質層と呼ばれ、本来、体外から

の異物の侵入を防御する障壁としての生理的機能 を有するものであるため、単に従来外用製剤に常 用されてきた基剤中に薬物を配合しただけでは、 十分な経皮吸収性は得られない。

これを改良するために近年、各種の経皮吸収促 進剤が提案され、外用製剤の基剤に配合すること が一般に行なわれている。そのような経皮吸収促 進剤としては例えば、ジメチルスルホキシド、ジ メチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、メ チルデシルスルホキシド等が公知である。

[発明が解決しようとする課題]

従来技術の問題点

しかしながらこれら経皮吸収促進剤は、満足な 吸収促進効果が得られないものであったり、皮膚 を刺激して紅斑を生じるなど、その効果、安全 性、使用感の点で十分なものとは言いがたい。

発明の目的

本発明者等は上記問題点に鑑み、楽物の経皮吸 収促進効果に優れ、かつ安全性、使用感の点でも 満足できる皮膚外用製剤を開発すべく鋭意研究を

3

(式中R1、R2およびR3は炭素原子数1から2 4の直鎖または分岐のアルキル基あるいはアルケ ニル基を表わし、R1、R2、R3のうち少なくと も1個は炭素原子数8以上の直鎖または分岐のア ルキル基あるいはアルケニル基を表わす。)

一般式(A)で表わされるアミンオキシドの具 体例としては、ジメチルラウリルアミンオキシ ド、ジメチルミリスチルアミンオキシド、ジメチ ルセチルアミンオキシド、ジメチルステアリルア ミンオキシド、ジメチルオレイルアミンオキシ ド、ジメチルベヘニルアミンオキシド、メチルジ ラウリルアミンオキシドなどが挙げられる。

(2) 一般式 (B) で表わされるジヒドロキシエ チルアルキルアミンオキシド

$$\begin{array}{c} C \ H \ {}_{2} C \ H \ {}_{2} O \ H \\ R \ - \ N \ \rightarrow O \\ C \ H \ {}_{2} C \ H \ {}_{2} O \ H \end{array} \tag{B}$$

(式中Rは炭素原子数8から24の直鎖または分 岐のアルキル基あるいはアルケニル基を表わす)

(3) 一般式 (C) で表わされるジメチルアルキ

行なった結果、既に洗浄剤として広く利用され、 安全性にも優れているアミンオキシドをトラネキ サム酸もしくはその塩あるいはハイドロキノン配 糖体専用の経皮吸収促進剤として用いることによ り、優れた経皮吸収促進効果が得られることを見

出し、本発明を完成するに至った。 [課題を解決するための手段]

すなわち、請求項1記載の発明はアミンオキシ ドとトラネキサム酸もしくはその塩を含有するこ とを特徴とする皮膚外用製剤であり、請求項2記 載の発明はアミンオキシドとトラネキサム酸もし くはその塩およびハイドロキノン配糖体とを含有 することを特徴とする皮膚外用製剤である。

以下、本発明の構成について詳述する。

本発明の皮膚外用製剤に用いられるアミンオキ シドには、次のものがあげられる。

(1) 一般式 (A) で表わされるアミンオキシド

$$\begin{array}{c}
R \\
I \\
I \\
N \\
I \\
R \\
3
\end{array}$$

4

ルポリオキシエチレンアミンオキシド

$$\begin{array}{c} C & H_{3} \\ R - (O & C & H_{2} & C & H_{2})_{n} - N \rightarrow O \\ C & H_{3} \end{array} \quad (C)$$

(式中Rは炭素原子数8から24の直鎖または分 岐のアルキル基あるいはアルケニル基を表わし、 nは1から5の整数を表わす)

上記アミンオキシドのうちの一種または二種以 上が用いられる。

本発明に係わるアミンオキシドの配合量は皮膚 外用製剤中0.0001~10重量%、より好ましくは0. 01~5重量%である。0.001重量%未満だと十分な 経皮吸収促進効果が得られず、10重量%を越えて 配合してもそれ以上の効果は望めない。

本発明の皮膚外用製剤に用いられるハイドロキ ノン配糖体としては以下のものが例示される。

すなわち、ハイドロキノンの配糖体は下記一般 式であらわされる。

「式中、 R は五炭糖残基、六炭糖残基、アミノ糖 残基、ウロン酸残基又はそれらのメチル化合物を 示す。〕

式中でRはL-アラヒノース、D-アラヒノース、D-キシロース、D-リポース、L-キシルロース、L-リ キソース、D-リプソース等の五炭糖の残基、D-グ ルコース、L-ガラクトース、D-マンノース、D-タ -ガトース、D-フルクトース、L-ソルポース、D-タ ガロース、D-プシコース等の六炭糖の残基、D-グ ルコサミン、D-ガラクトサミン、シアル酸、アミ ノウロン酸、ムラミン酸等のアミノ糖の残基、D-グルクロン酸、D-ガラクツロン酸、D-マンヌロン 酸、L-イズロン酸、L-グルロン酸等のウロン酸の 残葢又はそれらのメチル化合物を示すが、美白効 果、入手の仕易さ、安定性、安全性の面からRが D-グルコースがβ-結合した、すなわちハイドロ キノン-β-D-グルコース(一般名:アルプチン、 以後アルプチンという) が最も好ましい。これら の薬物は、本発明の皮膚外用製剤中に混合して用 いて皮膚に塗布することにより、速に皮膚に吸収 される。局所作用を目的とする薬物であれば、皮 膚内に深く浸透して優れた効果を発揮する。

ハイドロキノン配糖体の配合量は、ハイドロキノン配糖体の種類、投与の方法、投与の目的等によって異なるものであり、一概にはいえないが、概ねアミンオキシド1重量部に対して、薬物0.001~50重量部である。

また本発明の皮膚外用製剤に用いられるトラネキサム酸は以下の構造式で表される。

トラネキサム酸の塩は通常使用されている塩として、Ws、Ca、k等の金属塩類、リン酸塩、塩酸塩、臭化水素塩、硫酸塩等があるがこれに限定されるものではない。

トラネキサム酸もしくはその塩の配合量は、これらの塩の種類、投与の方法、投与の目的等によ

7

って異なるものであり、一概にはいえないが、概 ねアミンオキシド1重量に対して、薬物0.0001~5 0重量である。

本発明の皮膚外用製剤は、その用途に応じてクリーム製剤、軟膏製剤、ゲル製剤、ローション製剤、乳剤、粘着テーブ剤等種々の剤型をとることができる。

 8

[発明の効果]

本発明の皮膚外用製剤は、アミンオキシドに起因する薬物の経皮吸収促進効果によりトラネキサム酸もしくはその塩やハイドロキノン配糖体の薬効を著しく向上させる。しかも安全性、使用感触にも優れた皮膚外用製剤である。

[実施例]

以下に実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな

110

実施例1 クリーム	重量%
A . セタノール	4.0
ロセリン	5.0
流動パラフィン	8.0
流動ハッシュ・・ スクワラン	5.0
- スクワップ イソプロピルミリステート	3.0
POE(25)セチルエーテル	2.0
	3.0
ジメチルステアリル アミンオキサイド	
	2.0
グリセリルモノステアレート	適量
防腐剤	5.0
B.トラネキサム酸	5.0
グリセリン	_
プロヒレングリコール	5.0
精製水 全体	を100とする量

製法

1 1

精製水

全体を100とする量

製法

Aの成分を70℃に加熱し溶解する。Bの成分を7 O℃に加熱溶解したのち、そのなかにAを加え乳 化処理する。その後熱交換を施してクリームを得 る。

し 数 飼 1 クリーム	重量%
IC AX D3 T	4.0
A. セタノール	5.0
ヮセリン	8.0
流動パラフィン	_
スクワラン	5.0
イソプロビルミリステート	3.0
POE (25) セチルエーテル	2.0
	3.0
ジメチルステアリル	
アミンオキサイド	
グリセリルモノステアレート	2.0
防腐剤	適量
	5.0
B. グリセリン	5.0
プロピレングリコール	

Aの成分を70℃に加熱し溶解する。Bの成分を7 O℃に加熱溶解したのち、そのなかにAを加え乳 化処理する。その後熱交換を施してクリームを得

実施例2 クリーム	重量%
天 他 りょう	4.0
A. セメン パ ワセリン	5.0
流動パラフィン	8.0
	5.0
スクワラン	3.0
イソプロピルミリステート	2.0
POE (25) セチルエーテル	3.0
ジメチルステアリル	3.4
アミンオキサイド	
グリセリルモノステアレート	2.0
防腐剤	適量
B. アルプチン	5.0
トラネキサム酸	5.0
グリセリン	5.0
プロピレングリコール	5.0

12

精製水

全体を100とする量

製法

Aの成分を70℃に加熱し溶解する。Bの成分を7 0℃に加熱溶解したのち、そのなかにAを加え乳 化処理する。その後熱交換を施してクリームを得 る。

抗色素沈着効果試験

実施例及び比較例で調整したクリームについ て、8MOP処理光毒性色素沈着Weiser Maple モルモットを用いて、毛刈りした背部に50μ1の 試料を1日1回約4cm²の範囲に8週間途布し、 抗色素沈着効果及び副作用としてあらわれた色素 増強効果を4点評価法(+を脱色効果、-は副作 用)にて判定した。



表一1 脱色効果及び色素沈着効果の判定基準

麦	表一1 配色划朱及500米004				
\lceil	1	判 定	評価点	視感判定	
拼	ŧ	++	3 .	白くなった	
2					
3	F	+	2	やや白くなった。	
1	t				
1 4	窗	- +	1	わずかに白くなった	
3	20				
1	果		0	変化なし	
	副		0	変化なし	
	作				
	用	-+	- 1	やや黒くなった	
	色	+	- 2	黒くなった	
	素		1		
	增	+ +	- 3	明らかに黒くなった	
	強				

- 判定基準を基に各基剤別に8週間の平均スコア を求めた。結果を表一2に示す。

1 5

	2.0
グリセリルモノオレート	
POE(50) オレイルエーテル	1.0
	適量
防腐剤	適量
香料	
B. プロピレングリコール	5.0
グリセリン	2.0
	2.0
PEG1500	0.08
苛性 カリ	0.08
セチル硫酸ナトリウム	0.05
ジメチルオレイルアミンオキシト	5.0
カルポキシピニルポリマー	0.15
エタノール	3.0
A # \$100	とする量
相数小	
C. ハイドロキノン-β-D-キシロー	20.0
トラネキサム酸塩酸塩	0.01

製法

Aの成分を70℃に加熱し溶解する。Bの成分を7 O℃に加熱溶解したのち、そのなかにAを加え乳 化処理する。そのものにCを加え均一混合せしめ 次いで熱交換を施して乳液を得た。この乳液は抗

表 - 2

94				
基		剤		8週間後の平均スコア
実	施	671	1	0.8
実	施	例	2	1.2
比	較	69	1 ·	0

表-2より明らかなように実施例1、2のク リームの方が抗色素沈着効果に優れていることが わかる。

実施例3 乳液	重量%
A. セタノール	1.5
ステアリン酸	1.0
パルミチン酸	1.2
ラノリン	3.0
スクワラン	4.0
ォリープ 油	2.0
オレイルオレート	2.0
ジメチルポリシロキサン(8cs	3.0

16

色素沈着効果に優れ、しかも安全性、使用感触に も優れていた。

実施例4 化粧水	重量%
トラネキサム酸	10.0
ハイドロキノン-β-D-	
. (N-アセチルグルコサミン	0.1
ジメチルミリスチルアミンオキシ	F 0.01
エタノール	9.0
POE(20) オレイルエーテル	1.0
防腐剤	適量
	適量
香料 全体を100	とする量
精製水 宝体を100	

製法

上記成分を撹拌混合し化粧水を得た。この化粧 水は抗色素沈着効果に優れ、しかも安全性、使用 感触にも優れていた。

寅施例5	乳液	重量%
A . セタノ	ール	1.5

ステアリン酸	1.0
パルミチン酸	1.2
ラノリン	3.0
スクワラン	4.0
オリープ 油	2.0
オレイルオレート	2.0
ジメチルポリシロキサン(6cs)	3.0
グリセリルモノオレート	2.0
POE(50) オレイルエーテル	1.0
防腐剤	適量
香料	適量
B. プロピレングリコール	5.0
グリセリン	2.0
PEG1500	2.0
苛性 カリ	0.08
セチル硫酸ナトリウム	0.05
ジメチルオレイルアミンオキシド	5.0
カルボキシピニルポリマー	0.15
エタノール	3.0
精製水 全体を100	とする量

C.トラネキサム酸塩酸塩

0.01

製法

Aの成分を70℃に加熱し溶解する。Bの成分を7 0℃に加熱溶解したのち、そのなかにAを加え乳 化処理する。そのものにCを加え均一混合せしめ 次いで熱交換を施して乳液を得た。この乳液は抗 色素沈着効果に優れ、しかも安全性、使用感触に も優れていた。

> 株式会社 資生堂 特許出願人

19

2 0

第1頁の続き

®Int. Cl. 5

A 61 K 31/13 31/195 31/70 47/16

識別記号 $\begin{smallmatrix} A & C & A \\ A & G & A \end{smallmatrix}$

庁内整理番号

6971-4C

7431-4C 7624-4C E

保 @発 明 者 秋

暁

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研 究所内